(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. Februar 2004 (12.02.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/013102 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 213/74. 401/12, 213/73, 213/75, 409/12, 401/04, 413/14, 401/14, 413/04, 417/10, 213/61, 417/04, A61K 31/44, A61P 19/00, 35/00

102 35 690.4 103 28 036.7

(30) Angaben zur Priorität: 31. Juli 2002 (31.07.2002) DE

19. Juni 2003 (19.06.2003)

DE

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/007964

(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

22. Juli 2003 (22.07.2003)

(72) Erfinder: HUTH, Andreas; Eichbuschallee 1, 12437

Berlin (DE). KRÜGER, Martin; Heerruferweg 7A, 13465 Berlin (DE). ZORN, Ludwig; Osianderweg 45A, 13509 Berlin (DE). INCE, Stuart; Stephanstrasse 52, 10559

Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz; Hochwildpfad 45, 14169 Berlin (DE). MENRAD, Andreas; Allerstrasse

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

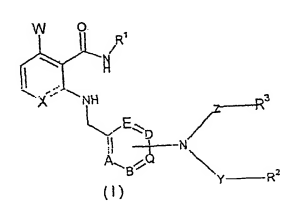
(25) Einreichungssprache:

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch Deutsch

(54) Title: VEGFR-2 AND VEGFR-3 INHIBITORY ANTHRANYLAMIDOPYRIDINES

(54) Bezeichnung: VEGFR-2 UND VEGFR-3 INHIBITORISCHE ANTHRANYLAMIDPYRIMIDENE



(57) Abstract: VEGFR-2 and VEGFR-3 inhibitory anthranylamidopyridinamides, the production and use thereof as medicaments for the treatment of diseases caused by persistent angiogenesis and intermediates for production of the compounds are disclosed. Said compounds can be used, for example, in tumour or metastasis growth, psoriasis, Kaposi's sarcoma, restenosis, such as for example, stent-induced restenoses, endometriosis, Crohn's disease, Hodgkin's disease, leukaemia, arthritis, such as rheumatoid arthritis, haemangioma, angiofibroma, eye disease, such as diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, renal diseases, such as glomerulonephritis, diabetic nephropathy. malignant nephrosclerosis, thrombic microangiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, fibrotic diseases, such as liver cirrhosis, mesangial cell proliferative diseases, artherosclerosis, injuries to nervous tissue and inhibition of the reocclusion of vessels after balloon catheter

treatment, in vessel prosthetics, or after the application of mechanical devices to hold open vessels, such as for example, stents, as

immune suppressants, as a support for scar-free wound healing, age spots and contact dermatitis. Said compounds may also be used as VEGFR-3 inhibitors in lymphangiogenesis.

(57) Zusammenfassung: Es werden VEGFR-2 und VEGFR-3 inhibitorische Anthranylamidpyridinamide, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie Zwischenprodukte zur Herstellung der Verbindungen beschrieben. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind verwendbar als, bzw. bei Tumor- oder Metastasenwachstung, Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumteide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklemse, thrombische mikmangionatische Syndrome, Transplantationsabetoßungen und Glomerulonephitis, fibrotische Syndrome, Transplantationsabetoßungen und Glomerulonephitis, fi maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen. Artheriosklerose,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



- 7, 16515 Oranienburg (DE). HABEREY, Martin; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE). HESS-STUMP, Holger; Wildganssteig 97, 13503 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CII, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM; ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,

TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IIU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{g}\)flichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

VEGFR-2 und VEGFR-3 inhibitorische Anthranylamidpyridine

Die Erfindung betrifft VEGFR-2 und VEGFR-3 inhibitorische Anthranylamidpyridine, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung
von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie
Zwischenprodukte zur Herstellung der Verbindungen.

Persistente Angiogenese kann die Ursache oder Voraussetzung für verschiedene Erkrankungen wie Tumor- oder Metastasenwachstum, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropathie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen und Artheriosklerose sein oder zu einer Verschlimmerung dieser Erkrankungen führen.

Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen wird.

20

25

Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors (VEGF = vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor) kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.

Aus der WO 00/27820 (z. B. Beispiel 38) sind Anthranylamidpyridone bekannt, die als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische

Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose,

mesangialzellproliferative Erkrankungen, Arteriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, zum Einsatz kommen.

10

Die aus der WO 00/27820 bekannten Verbindungen sind in den angegebenen Indikationen zwar allgemein wirksam, aber ihre Wirksamkeit ist schwach ausgeprägt.

Ferner sind aus der WO 00/27819 (Beispiel 2.54) Anthranylsäureamide bekannt, die zwar gut wirksam sind, aber auch eine gute Inhibition des Cytochrom P 450 Isoenzyms 3A4 aufweisen. Das Cytochrom P 450 Isoenzym 3A4 ist eines der wesentlichen metabolischen Enzyme, über das Arzneimittel abgebaut werden. Eine Inhibition dieses Isoenzyms führt zu unerwünschten Arzneimittelwechselwirkungen, insbesondere bei multimorbiden (mehrfach erkrankten) Patienten. Ferner besteht das Problem, daß bei einer Kombinationstherapie mit anderen Medikamenten eine erhöhte Toxizität auftritt, die aus der Hemmung des Abbaus der Verbindungen und der damit

25

Es besteht daher der Wunsch nach Wirkstoffen, die einerseits wirksam und andererseits besser verträglich sind, bzw. keine unerwünschten Nebenwirkungen aufweisen.

verbundenen zu hohen Serumspiegel resultiert.

30

Es besteht daher ein Wunsch nach einerseits wirksameren und andererseits verträglicheren Verbindungen.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I,

$$R^1$$
 NH
 E
 Q
 Y
 R^2

5

Х

in der

für CH oder N steht,

W

für Wasserstoff oder Fluor steht,

A, B, D, 10

E und Q

jeweils unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei im Ring nur maximal zwei Stickstoffatome vorhanden sein können,

 R^1

für Aryl oder Heteroaryl steht, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₁₂-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Aralkyloxy, C₁-C₁₂-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-alkyl, Cyano-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO₂R6 oder -OR5 substituiert sein kann, wobei das C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR⁵ oder -

20

15

NR9R10 substituiert sein kann,

Y und Z

jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung oder für die Gruppe =CO, =CS oder =SO₂ stehen,

R² und R³

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe $-\mathsf{CONR}^9\mathsf{R}^{10},\,-\mathsf{SO}^2\mathsf{R}^6,\,-\mathsf{COR}^{11},\,-\mathsf{COC}_1\text{-}\mathsf{C}_6\text{-}\mathsf{Alkyl},\,-\mathsf{CO-C}_1\text{-}\mathsf{C}_6\text{-}\mathsf{Alkyl-R}^{11},$

25

- NR®R10 oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy,

Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe - NR^7R^8 , $-OR^5$, $-C_1-C_6$ -Alkyl-OR 5 , $-SR^4$, $-SOR^4$ oder $-SO_2R^6$ substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_{10} -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl, Aryl oder Heteroaryl stehen, oder

 R^2 , R^3 , Y

15

20

 R^6

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen und Z gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, $C_1-C_{12}-Alkyl,\ C_1-C_{12}-Alkoxy,\ Halo-C_1-C_6-Alkyl,\ Hydroxy-C_1-C_6-alkyl$ 10 oder mit der Gruppe =O, -OR5 , -SR4, -SOR4 oder -SO2R6

für C₁-C₁₂-Alkyl, Aryl oder Heteroaryl steht, R⁴

substituiert sein kann,

für Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl, C_3 - C_{10} -Cycloalkyl,, C_1 - C_{12} -Alkoxy, R5. Halo-C₁-C₁₂-Alkyl oder Halo-C₃-C₆-Cycloalkyl steht,

für Wasserstoff, C1-C12-Alkyl, Halo-C1-C12-alkyl, Aryl oder Heteroaryl oder für die Gruppe - NR9R10 steht, wobei das Aryl oder Heteroaryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₋₁₂-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halogen oder Halo-C₁-C₆-alkoxy substituiert sein kann,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₁₂-Alkyl stehen, R⁷ und R⁸ und

unabhängig voneinander für Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, C2-C6-R9 und R10 Alkenyl, Aryl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder für die Gruppe -CONR⁷R⁸, oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder 25 verschieden mit Aryl, Morpholino, Hydroxy, Halogen, C₁-C₁₂-Alkoxy oder mit der Gruppe -NR7R8 substituiertes C1-C12-Alkyl stehen, wobei das Aryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkoxy oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, 30 oder

15

25

30

R⁹ und R¹⁰ gemeinsam einen 5-8-gliedrigen Ring bilden, der weitere
Heteroatome enthalten kann, und
R¹¹ für C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl, Hydroxy-C₁-C₆alkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl oder Naphthyl
steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder
verschieden mit C₁-C₆-Alkyl oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein
kann, bedeuten, sowie deren Isomeren, Diastereomeren,
Tautomeren und Salze verbesserte Eigenschaften aufweisen d. h.
eine gute Wirksamkeit bei gleichzeitig geringerer CYP450 3A4
Inhibition aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente Angiogenese und damit das
Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch
eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (3A4)
auszeichnen.

Die Medikation mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kann daher auch ohne Rücksicht auf begleitend verabreichte Arzneimittel, die über diese Isoformen abgebaut werden, risikolos erfolgen.

Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl zu verstehen.

Unter Alkoxy ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest, wie beispielsweise Methyloxy, Ethyloxy, Propyloxy, Isopropyloxy, Butyloxy, Isobutyloxy, sek. Butyloxy, Pentyloxy, Isopentyloxy, Hexyloxy, Heptyloxy, Octyloxy, Nonyloxy, Decyloxy, Undecyloxy oder Dodecyloxy zu verstehen.

Unter Cycloalkyl sind monocyclische Alkylringe wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl, aber auch bicyclische Ringe oder tricyclische Ringe wie zum Beispiel Adamantanyl zu verstehen.

5

Die Cycloalkylreste können anstelle der Kohlenstoffatome ein oder mehrere Heteroatome, wie Sauerstoff, Schwefel und/ oder Stickstoff enthalten. Bevozugt sind solche Heterocycloalkyle mit 3 bis 8 Ringatomen.

- Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.
- 15 Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

Unter Halo-Alkyl, Halo-Alkoxy, etc. ist zu verstehen, daß das Alkyl, Alkoxy, etc. ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen substituiert ist.

Unter Alkenyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkenyl-Rest zu verstehen, der 2 - 6, bevorzugt 4 - 6 C-Atome enthält. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl, But-1-en-3-yl, But-3-en-1-yl, Allyl.

25

30

Der Arylrest umfaßt jeweils 3 – 12 Kohlenstoffatome und kann jeweils benzokondensiert sein.

Beispielsweise seien genannt: Cyclopropenyl, Cyclopentadienyl, Phenyl, Tropyl, Cyclooctadienyl, Indenyl, Naphthyl, Azulenyl, Biphenyl, Fluorenyl, Anthracenyl etc.

Der Heteroarylrest umfaßt jeweils 3 - 16 Ringatome und kann anstelle des Kohlenstoffs ein- oder mehrere, gleiche oder verschiedene Heteroatome, wie Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel im Ring enthalten, und kann mono-, bioder tricyclisch sein, und kann zusätzlich jeweils benzokondensiert sein.

5

10

15

20

Beispielsweise seien genannt:

Thienyl, Furanyl, Pyrrolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Isoxazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Triazolyl, Thiadiazolyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Benzofuranyl, Benzothienyl, Benzoxazolyl, Benzimidazolyl, Indazolyl, Indolyl, Isoindolyl, etc.; oder Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Chinolyl, Isochinolyl, etc.; oder Azocinyl, Indolizinyl, Purinyl, etc. und Benzoderivate davon; oder Chinolinyl, Isochinolinyl, Cinnolinyl, Phthalazinyl, Chinazolinyl, Chinoxalinyl, Naphthyridinyl, Pteridinyl, Carbazolyl, Acridinyl, Phenazinyl, Phenothiazinyl, Phenoxazinyl, Xanthenyl, Oxepinyl, etc.

Der Heteroarylrest kann jeweils benzokondensiert sein. Beispielsweise seien als 5-Ringheteroaromaten genannt: Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol und Benzoderivate davon und als 6-Ring-Heteroaromaten Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin und Benzoderivate.

Unter Heteroatomen sind Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefel-Atome zu verstehen.

25

Unter einem 3 bis 8 gliedrigen Ring in der Bedeutung von R^2 , R^3 , Y und Z, der gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildet wird, sind C_3 - C_8 -Cycloheteroalkyle und C_3 - C_8 -Heteroaryle zu verstehen.

30

lst eine saure Funktion enthalten, sind als Salze die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethyl-

glukamin, Ethylglukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin, Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

Als interessant haben sich solche Verbindungen der allgemeinen Formel I erwiesen, in der

X für CH steht,

W für Wasserstoff steht,

A, B, D,

10

15

25

30

E und Q als Ring gemeinsam für Pyridyl steht,

20 R¹ für Aryl oder Heteroaryl steht, welches gegebenenfalls ein- oder

mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C1-C6-

Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₄-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Aralkyloxy, C₁-

C₆-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-alkyl, Cyano-C₁-C₆-alkyl oder mit der

Gruppe =O, -SO₂R6 oder -OR5 substituiert sein kann, wobei das

C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR⁵ oder -

NR⁹R¹⁰ substituiert sein kann,

Y und Z jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung stehen,

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe

 $-CONR^9R^{10}$, $-SO_2R^6$, $-COR^{11}$, $-COC_1-C_6$ -Alkyl, $-CO-C_1-C_6$ -Alkyl- R^{11} ,

-NR⁹R¹⁰ oder für gegebenen falls ein- oder mehrfach, gleich oder

verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy.

Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe –

NR 7 R 8 , -OR 5 , C $_1$ -C $_6$ -Alkyl-OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 6 substituiertes C $_1$ -C $_6$ -Alkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkenyl, Aryl oder Heteroaryl stehen, oder

 R^2 , R^3 , Y

 R^{11}

30

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁶ substituiert sein kann,

R⁴ für C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder Heteroaryl steht,

substituiert sein kann, und

 R^5 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_{12} -Alko \times y, C_3 - C_{10} -Cycloalkyl oder Halo- C_3 - C_6 -Cycloalkyl steht,

für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl, Heteroaryl oder für die Gruppe -NR⁹R¹⁰ steht, wobei das Aryl oder Heteroaryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halogen oder Halo-C₁-C₆-alkoxy substituiert sein kann,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

R⁹ und R¹⁰ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆
Alkenyl, Aryl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder für die Gruppe –CONR⁷R⁸,

oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder

verschieden mit Aryl, Morpholino, Hydroxy, Halogen, C₁-C₁₂-Alkoxy

oder mit der Gruppe –NR⁷R⁸ substituiertes C₁-C₆-Alkyl stehen,

wobei das Aryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich

für C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkyl, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl oder Naphthyl steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder

verschieden mit C₁-C₆-Alkyl oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein

oder verschieden mit C1-C6-Alkoxy oder Halo-C1-C6-alkyl

kann, bedeuten, sowie deren Isomeren, Diastereomeren, Tautomeren und Salze.

5 Von besonderem Interesse sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

X für CH steht,

W für Wasserstoff steht,

A, B, D,

15

10 E und Q als Ring gemeinsam für Pyridyl steht,

für Phenyl, Chinolinyl, Isochinolinyl oder Indazolyl steht, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -alkyl oder Cyano- C_1 - C_6 -alkyl substituiert sein kann, wobei das C_1 - C_6 -Alkyl gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR 5 oder -

NR⁹R¹⁰ substituiert sein kann,

Y und Z jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung oder für die Gruppe =CO stehen,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe

-CONR⁹R¹⁰, -SO₂R⁶, -COR¹¹, -COC₁-C₆-Alkyl, -CO-C₁-C₆-Alkyl-R¹¹,

-NR⁹R¹⁰ oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit der Gruppe –NR⁷R⁸ oder -OR⁵ substituiertes C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl stehen, oder

 R^2 , R^3 , Y

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy, Halo-C₁-C₈-Alkyl, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁶ substituiert sein kann,

R⁵ für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl steht,

 R^6 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Benzyl, Thiophenyl oder Pyridyl steht, wobei das Phenyl, Benzyl. Thiophenyl und Pyridyl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halogen oder Halo-C₁-C₆-Alkoxy substituiert sein kann, 5 R7 und R8 unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, R9 und R10 unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₅-Alkenyl, Phenyl, Biphenyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder für die Gruppe -CON7R8 oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Phenyl, Morpholino, Hydroxy, 10 Halogen, C₁-C₁₂-Alkoxy oder mit der Gruppe -NR⁷R⁸ substituiertes C₁-C₆-Alkyl stehen, wobei das Phenyl selbst gegebenenfalls einoder mehrfach, gleich oder verschieden mit C1-C6-Alkoxy oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, und R^{11} für C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkyl, Hydroxy- C_1 - C_6 -15 alkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl oder Naphthyl steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie deren Isomeren, Diastereomeren, 20 Tautomeren und Salze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sowie deren physiologisch verträglichen Salze verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente

Angiogenese und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (3A4) auszeichnen. Die Medikation mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kann daher auch ohne Rücksicht auf begleitend verabreichte Arzneimittel, die über diese Isoformen abgebaut werden, risikolos erfolgen.

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankungen, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen oder gefördert werden.

Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen oder gefördert werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.

20

25

30

10

15

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Tumor- oder Metastasenwachstum, Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stentinduzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach

dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis zum Einsatz kommen.

5

10

15

Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

Die Lymphangiogenese spielt eine wichtige Rolle bei der lymphogenen Metastasierung (Karpanen, T. et al., Cancere Res. 2001 Mar 1, 61(5): 1786-90, Veikkola T. et al., EMBO J. 2001, Mar 15; 20 (6): 1223-31).

20

25

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen nun ebenfalls hervorragende Wirkung als VEGFR Kinase 3 - Inhibitoren und eignen sich daher auch als wirksame Inhibitoren der Lymphangiogenese.

Durch eine Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen wird nicht nur eine Reduzierung der Größenentwicklung von Metastasen, son dern auch eine Verringerung der Anzahl der Metastasen erreicht.

Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft somit ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als, bzw. zur Behandlung von Tumor- oder Metastasenwachstum, Psoriasis,

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose,
Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie
rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie
diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie
Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose,
thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und
Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose,
mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des
Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach
Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen
von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B.
Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien
Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten, Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

20

25

Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizin usöl, geeignet.

- Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.
- Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln
 mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel
 Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in
 flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein
 Süßstoff oder bei Bedarf ein oder mehrere Geschmacksstoffe beigefügt ist.
- Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg, vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.
 - Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
- Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der allgemeinen Formel I dadurch, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel II,

in der A, B, D, E, Q, W, X und R¹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und M für Halogen steht, zunächst in ein Amin überführt und anschliessend acyliert oder M durch eine NHCOR'-Gruppe substituiert.

Ferner gelangt man zu Verbindungen der allgemeinen Formel I auch dadurch, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel IIa,

10

5

in der R^y für C₁-C₆-Alkyl oder Wasserstoff steht und FG eine Fluchtgruppe wie z.B. Halogen, O-Triflat, O-Mesylat, O-Tosylat oder Sulfon bedeutet, zunächst in ein Amid überführt und anschliessend die Fluchtgruppe durch eine N(Y-R²)-R³-Gruppe substituiert, oder eine Verbindung III

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

$$X$$
 NH
 Z
 R^3
 (III)

in der R², R³ Y und Z die in der allgemeinen Formel I angegebenen

Bedeutungen haben und R^y für C₁-C₆-Alkyl oder Wasserstoff steht, zunächst verseift und dann in das Amid überführt.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden.

Zur Amidbildung kann man von einem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt. Statt Aluminiumtrimethyl kann man auch Natriumhexamethyldisilazid verwenden.

10

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid, bei
 Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 80°C mit dem Amin umgesetzt werden. Man kann die Reaktion zwischen Carbonsäure und Amin aber auch durch Aktivierungsreagenzien wie HATU (N-Dimethylamino-1H-1,2,3-triazolo-[4,5-b]pyridin-1-ylmethylen]-N-methylmethanaminium hexafluorophosphat-N-oxid) herbeiführe n, wobei polare aprotische Lösungsmittel wie zum Beispiel Dimethylformamid sich für die Reaktion eignen. Der Zusatz einer Base wie N-Methylmorpholin ist nötig.

Die Reaktion läuft bei Temperaturen von 0-100°C ab, wobei vorzugsweise bei Raumtemperatur gearbeitet wird, in manchen Fällen ein Erwärmen aber unabdingbar ist. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das Säurehalogenid, das gemischte Säureanhydrid, Imidazolid oder Azid eingesetzt werden. Ein vorheriger Schutz einer zusätzlichen Aminogruppe beispielsweise als Amid ist nicht in allen Fällen erforderlich, kann die Reaktion aber günstig beeinflussen.

Im Fall von Bissäurechloriden können cyclische Verbindungen entstehen. Auch bei Halogensäurehalogeniden können cyclische Verbindungen entstehen. Der Ringschluss wird dann gegebenenfalls durch Zufügen einer starken Base, wie zum Beispiel Natriumalkoholaten, vollzogen. Analoges gilt für die Sulfonsäurehalogenide, wobei auch Doppelsulfonierungen eintreten können.

- Die Harnstoffe erzeugt man aus Aminoverbindungen durch Umsetzung mit Isocyanaten. Inerte Lösungsmittel wie Methylenchlorid oder auch Dimethylformamid bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 100°C, vorzugsweise bei 60°C. Druck ist für die Reaktion günstig.
- Die Umsetzung von Halogenpyridinen mit Amiden erfolgt unter Katalyse, beispielsweise durch Palladium- oder Kupferkatalyse. Bei der Kupferkatalyse (Literatur, s. Synlett. 2002, 427) werden Lösungsmittel wie Dioxan oder Dimethylformamid bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels, vorzugsweise 120°C benutzt. Als Base benutzt man Kaliumphosphat oder auch Cäsiumkarbonat. Etylendiamin ist zur Komplexierung des als Katalysator verwendeten Kupfer(I)jodids vorteilhaft. Eine Anwendung von Druck ist nicht schädlich. Bei Palladiumkatalyse kann man sowohl Paladium (II)-Salze wie Palladium(II)acetat als auch Palladium(0) komplexe wie Palladium(O)₂dibenzylidenaceton₃ (Literatur s. JACS 2002, 6043, THL 1999, 2035, Org. Lett 2001, 2539, THL 2001, 4381 oder THL 2001, 3681). Als Lösungsmittel werden Toluol, Dioxan oder Dimethylformamid bei Temperaturen

von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise um

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

100°C benutzt. Als Co-Ligand werden BINAP, DPPF oder Xanthphos benutzt. Es ist auch eine Base nötig. Dafür greift man auf Cäsiumkarbonat, Kaliumphosphat oder auch Natrium-t-butylat. zurück. Diese Bestandteile können verschieden kombiniert werden.

5

10

15

Die Herstellung der Pyridinamine aus den entsprechenden 2-Halopyridinen erfolgt in Lösungsmitteln wie Pyridin oder in protischen polaren Lösungsmitteln wie Ethylenglykol bei Temperaturen bis 200°C. Eine Katalyse durch Kupfer(I)-Salze kann für die Reaktion förderlich sein. Die Anwendung von Druck ist im Fall der Umsetzung von niedrig siedenden Aminen zwingend nötig, kann aber auch bei den übrigen Aminen vorteilhaft angewandt werden.

Die Etherspaltung gelingt nach bekannten Methoden beispielsweise durch Umsetzung mit Bortribromid in inerten Lösungsmitteln wie Methylenchlorid bei Temperaturen von –78°C bis Raumtemperatur, vorzugsweise bei –78°C.

5

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln II, IIa und III

in denen A, B, D, E, Q, W, X, Y, Z, R² und R³ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und M für Halogen, FG für eine Fluchtgruppe wie z.B. Halogen, O-Triflat, O-Mesylat, O-Tosylat oder Sulfon und R^y für C₁-C₆-Alkyl oder Wasserstoff stehen, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgermäßen Verbindungen der allgemeinen Forrmel I dar und sind somit ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

Beispiel 1.0

10

15

20

Herstellung von 2-{[2-(2-Dimethylamino-ethylamino)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

90 mg (0,2 mMol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 3 ml Pyridin gelöst und mit 1 ml N,N-Dimethyl-aminoethylamin versetzt und in einem Druckgefäss 5 Stunden auf 200 °C Badtemperatur erhitzt. Nach Abkühlen wird eingeengt und man erhält 90 mg 2-{[2-(2-Dimethylamino-ethylamino)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid.

Schmelzpunkt: 100°C

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

5

Bsp Nr.	Тур	R²	R³	R ¹	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.1	А	-(CH₂)₂-OH	Н	. CF3	430.5	
1.2	Α	-(CH₂)₂-OH	Н	.III	413,5	130-132
1.3	А	-(CH₂)₃OH	Н	.CF,	444,5	148
1.4	А	-(CH₂)₄OH	Н	, CF ₃	458,5	124
1.5	Α	-(CH₂)₅OH	Н	.CF3	472,5	70
1.6	A	-(CH₂)₂OMe	Н	.CF3	444,5	
1.7	А	·	Н	.CF,	444,5	80
1.8	А	OH *	Н	.CF,	444,5	65
1.9	A	OH	Н	.CF3	444,5	81

Bsp Nr.	Тур	R²	H³	R¹	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.10	Α	(CH₂)₃NMe₂	Н	. CF,	471,5	68
1.11	B	-(CH₂)₂-OH	Н	.III	413,5	Harz
1.12	А	Phenyl	Н	. CF,	462,5	
1.13	А	-(CH ₂) ₅ -			437,54	
1.14	А	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		439,52	174
1.15	А		-(CH ₂) ₂ -NMe-(CH ₂) ₂ -		452,56	85
1.16	Α	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -		. NO	455,58	158
1.17	А	-(CH ₂) ₂ -SO ₂ -(CH ₂) ₂ -			487,58	
1.18	А	-(CH₂),	4	. XX	423,52	148

Beispiel 2.0

Herstellung von 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

8,747g (19,4 mMol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid werden mit 175 mg Kupfer-(I)-oxyd in 150 ml Ethandiol 23 Stunden unter 10 bar Ammoniakdruck auf 80 °C im Autoklaven erwärmt. Nach Abdestillieren des Lösung smittels im Vakuum wird der Rückstand über Kieselgel mit einem Gradienten von Essigester:Ethanol=100:0 bis 0:100 als Elutionsmittel gereinigt. Man erhält 4,15 g (51 % der Theorie) an 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid vom Schmelzpunkt 64°C.

15 In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel 2.1

2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-isochinolin-3-yl-benzamid

Schmelzpunkt: 202°C

Beispiel 2.2

2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]- N-(1H-indazol-5-yl)-benzamid

5 MS: m/e 358

Schmpkt: 200 °C

Beispiel 2.3

2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]- *N*-(2-methyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid

MW: 372,43

20

15

10

Beispiel 3.0

5

10

15

Herstellung von 2-{[2-(3-Benzyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

100 mg (0,26 mMoI) an 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 2,5 ml Methylenchlorid mit 37,9 mg (0,29 mMoI) Benzylisocyanat versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen wird der Rückstand chromatographiert. Man erhält 66 mg (49% der Theorie) an 2-{[2-(3-Benzyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid vom Schmelzpunkt 153 °C.

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R¹º	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
3.1	Α	.CF3	Phenyl	505,5	185
3.2	Α	.CF,	Ph (CH₂)₂-	533,5	76

PCT/EP2003/007964 WO 2004/013102 27

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R ¹⁰	MVV	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
3.3	А	. CF,	n-Butyl	485,5	84
3.4	А	. CF,	OMe OMe	595,5	206
3.5	Α		. CF,	573,5	186
3.6	А	.CF,	. CF ₃	573,5	211
3.7	А	.CF3	Ethyl	457,5	154
3.8	Α	. CF,		581,6	195
3.9	А	. CF,		555,5	180
3.10	Α	. CF,	-CH₃	443,4	159
3.11	A		-CH₂CH₂CI	491,9	157
3.12	Α		n-Propyl	471,5	80
3.13	Α		i-Propyl	471,5	96
3.14	А	. CF,		497,5	103
3.15	Α	. CF,	-CONH ₂	472,4	190
3.16	A		OMe OMe	578,6	213

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R ¹⁰	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
3.17	А		. CF3	556,5	203
3.18	А	.III	. CF,	556,5	165
3.19	А	.00	.0	488,5	198
3.20	А	.IO		538,6	213
3.21	А	.III	.^0	502,6	185
3.22	Α	.III	.~0	516,6	171
3.23	А	.III	-CH ₂ CH ₂ CI	474,9	195
3.24	А		-CH₃	426,5	225
3.25	А	.III	n-Propyl	454,5	
3.26	Α	.III	i-Propyl	454,5	
3.27	А	.III	Ethyl	440,5	
3.28	Α	.II		480,6	205
3.29	Α	.III	-CONH₂	455,5	129

Die Beispiele 3.15 und 3.29 werden analog zu Beispiel 3.0 unter Verwendung von Trimethylsilylisocyanat hergestellt.

Beispiel 3.30

Herstellung von 2-{[2-(3,3-Dimethyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-isochinolinyl)-benzamid

5

100 mg (0,23 mMol) 2-[(2-Brompyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-isochinolinyl)-benzamid werden in 2 ml Dioxan mit 89 mg (0,28 mMol) Cäsiumkarbonat, 61 mg (0,69 mMol) N,N-Dimethylharnstoff, 4,7 mg (0,0046 mMol) Dipalladium-tri benzylidenaceton und 7,9 mg (0,014 mMol) Xanthphos unter Schutzgas und Feuchtigkeitsausschluss 9 Stunden auf 100 °C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit 20 ml Methylenchlorid versetzt, abgesaugt und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 24 mg (24 % der Theorie) 2-{[2-(3,3-Dimethyl-ureido)-pyridin-4-yl-methyl]-amino}-N-(3-isochinolinyl)-benzamid.

15

(MS (CI): 441 (M+H))

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

5

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R ⁹	R ¹⁰	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
3.31	А	. NO	Н	Н	412,5	222
3.32	Α	.CF,	Н	Н	429,4	-
3.33	Α		Me	Н	415,46	
3.34	Α	·	Me	Н	415,46	110-113
3.35	Α	. N	Me	Н	429,48	230-232
3.36	Α	. N-Me	Me	Н	429,48	130-133
3.37	A	. Prop	Me	H	457,54	
3.38	Α	N-Me	.~/	H	455,52	
3.39	Α	. N	.~	Н	455,52	
3.40	А	. LIN	Me	Me	443,51	

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R ⁹	R ¹⁰	MW	Smp. [°C] odei MS MoIpeak (m/e)
3.41	Α	N-Me	Ме	Me	443,51	(
3.42	Α	. Li	Me	Н	443,51	
3.43	Α	. N i-Prop	Ме	Н	457,54	
3.44	Α	N-Et	Ме	Н	443,51	
3.45	А	N—i-Prop	Ме	Н	457,54	
3.46	Α	N—i-Prop	Me	Н	457,54	
3.47	А	OMe N	Me	Н	473,53	199,5
3.48	Α	·	Ме	Н	443,51	208,8
3.49	А		Me	Н	453,50	242
3.50	. A	N-Me	Me	Н	429,48	m/e 429
3.51	Α	Me N	Me	Н	429,48	205, 1
3.52	Α	N N Me	cycl.Prop	Н	455,52	192
3.53	А	N-Me	cycl.Prop	Н	455,52	216
3.54	А	· IIIN	Me	Н	473,53	247
3.55	А	N-Me		Н	499,57	

Beispiel Nr.	Тур	R¹	R⁵	R ¹⁰	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak
3.56	Α	OMe	Me	Н	473,53	(m/e)
3.57	А	N N OMe	Ме	Н	473,53	
3.58	В	N-Me	Me	Н	429,48	
3.59	В	, Me	Ме	Н	429,48	
3.60	А	. N CN	Me	Н	454,48	
3.61	А	·	Me	Н	454,48	
3.62	Α	N Me	Me	Н	486,53	
3.63	Α	N-Me	-(CH ₂) ₂ -O-CH ₃	Н	473,53	
3.64	А	N-Me	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	486,58	
3.65	Α.	N-Me		ŀН	528,61	
3.66	A	· Me	-(CH₂)₂-O-CH₃	Н	473,53	
3.67	A	. N	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	486,58	
3.68	A	. N		Н	528,61	-
3.69	А	. Cn	Ме	Н	454,49	

Beispiel 4.0

Herstellung von 2-[(2-Methansulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

5

10

15

90 mg (0,2 mMol) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid und 23 mg (0,24 mMol) Methansulfonsäureamid werden in 5 ml Dioxan vorgelegt und nacheinander mit 4 mg (0,02 mMol) Kupfer--(I)-jodid, 85 mg (0,4 mMol) Kaliumphosphat und 2 mg (0,02 mMol) Ethylendiam in versetzt. Nach 1 Stunde Rühren bei 120 °C Badtemperatur wird mit 20 ml Wasser verdünnt und eingeengt. Es wird dann mit Ammoniak alkalisch gestellt und dreimal mit je 25 ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische Phase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mit Essigester und wenig Hexan kristallin gerührt und abgesaugt. Man erhält 24 mg (26 % der Theorie) an 2-[(2-Methanesulfonyl-amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid vom Schmelzpunkt 214,5°C.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel Nr.	R¹	R²	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
4.1	. CF3	so _ī	526,54	259,2
4.2	.CF,	so ₂ Me	541,55	>300
4.3	. CF,	soocf,	610,53	248,6
4.4	.CF,	-SO₂CF₃	518,44	238,9
4.5		-SO₂CH₃	447,52	m/e: 447
4.6	.CF,	,_SO ₂ F	562,52	252, 5
4.7	. CF,	SOOnBu	598,64	231
4.8	. CF,	SO ₂ S CI	567,01	255,2
4.9		SO ₂ S CI	550,06	234,7
4.10	.CF,	. So⁴ CH³	540,56	245,7
4.11	. CF,	so,	540,56	194,8

Beispiel Nr.	R¹	R²	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
4.12		so	498,57	256
4.13		so ₂ CH ₃	512,59	219

Beispiel 5.0

Herstellung von 2-[(2-Bismethansulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]
N-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid

193 mg (0,5 mMol) 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 3 ml Dichlormethan mit 69 mg (0,6 mMol)

Methansulfonsäurechlorid und 61 mg (0,6 mMol) Triethylamin versetzt und 1,5 Stunden zusammen bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird einmal mit verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über eine Flash-Chromatographie (5 g Isolute) mit einem Gradienten von Cyclohexan: Essigester=100:0 bis 50:50 als

Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 80 mg (30 % der Theorie) an 2-[(2-Bismethanesulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid als Harz.

(MS: m/e 542)

20

Beispiel 6.0

Herstellung von 2-[(2-Butyrylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-isochinolinyl)-benzamid

5

20

100 mg (0,23 mMol) 2-[(2-Brompyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-isochinolinyl)-benzamid werden in 1 ml Dioxan mit 89 mg (0,28 mMol) Cäsiumkarbonat,
24 mg (0,69 mMol) Butyramid, 4,7 mg (0,0046 mMol) Dipalladium-tribenzyliden-aceton und 7,9 mg (0,014 mMol) Xanthphos und unter Schutzgas und Feuchtigkeitsausschluss 25 Stunden auf 90 °C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit 20 ml Methylenchlorid versetzt, abgesaugt und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel zunächst mit Hexan, dann mit
Hexan:Essigester=8:2 und dann mit Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 45 mg (42 % der Theorie) an 2-[(2-Butyrylaminopyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-isochinolinyl)-benzamid vom Schmelzpunkt 173 °C.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel Nr.	R ¹	R²	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
6.1	. CF3	-COn-Prop	456,47	168
6.2		-COMe	411,46	220
6.3		-COEt	425,49	183
6.4		-COn-Bu	453,54	167
6.5		,_co-<	437,50	218
6.6		co-()	549,63	212
6.7		co	453,54	112
6.8		co-{\}_	529,64	219
6.9		co-	523,59	215
6.10		-COt-Bu	453,54	91
6.11	. CF,	co-{\bigc}	546,59	111

Beispiel Nr.	R ¹	R²	MW	Smp. [°C]
				Molpeak (m/e)
6.12		-COOEt	441,50	185
6.13	. CF,	СОМе	428,41	185
6.14		CO-cycl.Prop	426,48	210-212
6.15.		CO-cycl.Prop	426,48	127-128
6.16	. CF,	co-CF3	558,48	
6.17	. CF,	COPh	490,48	
6.18	. CF,	co-{\}	508,47	
6.19	N-Me	CO-cycl.Prop	440,51	114-115
6.20		CO-(CH₂)₄-OH	469,54	136
6.21	. N	-COOEt	444,49	205-210
6.22		-COOEt	430,47	
6.23	, N Me	CO ₂ CH ₂ (i-Prop)	472,55	187
6.24	. N Me	CO₂(i-Prop)	458,52	204
6.25	. I N	CO-cycl.Prop	440,51	105-107
6.26	. CF,		491,47	
6.27		COOEt	430,47	213

Beispiel Nr.	R¹	R²	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
6.28	N-Me	COOEt	444,49	194-196
6.29	.CF,	CO-cycl-Prop	545,45	213
6.30	.CF3	CO-t-Bu	470,49	155
6.31	.III	-CO-CH ₂ -O-(CH ₂) ₂ ОН	471,51	86

5

Beispiel 6.32

In analoger Weise wird hergestellt:

2-{[2-(Acetyl-methyl-amino)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-isoquinolin-3-yl-

10 benzamid

Schmelzpunkt 71°C

Beispiel 7.0

Herstellung von 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

5

10

15

20

156 mg (0,5 mMol) 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzoesäure werden in 5 ml Dimethylformamid mit 0,12ml (1mMol) 3-Aminobenzotrifluorid, 228 mg (0,6 mMol) HATU (N-Dimethylamino-1H-1,2,3-triazolo-[4,5-b]pyridin-1-ylmethylen]-N-methylmethanammoniumhexafluorphosphat-N-oxid) und 0,14 ml N-Methylmorpholin versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Essigester verdünnt und nacheinander mit gesättigter Natriumhydrogenkarbonatlösung, Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet, filtiert und eingeengt. Der Rückstand wird über Isolute mit als Laufmittel chromatographiert. Man erhält 95 mg (42% der Theorie) an 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid.

(MS: m/e 454)

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

 R^2 , R^3 , Y und Z = G

5

Beispiel Nr.	R¹	G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
7.1	. N	·-n_0	439,5	189°C
7.2	. CF,	имн	455,4	m/e 455
7.3	. CF,	N_Me	469,5	209
7.4	.III	·—_NH	438,5	154
7.5	.III	·-N	435,5	217,3
7.6		·-N	426,48	195-200
7.7		· -N	426,48	105-110

Beispiel 8.0

In zu Beispiel 6.0 analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

5 2-{[2-(2-Hydroxymethyl-5-oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-isoquinolin-3-yl-benzamid

In analoger Weise dazu werden hergestellt:

Beispiel Nr.	R¹	G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
8.1		. – N OH	467,53	98°C
8.2		,	467,53	76°C

Beispiel Nr.	R¹	G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
8.3	.IX	, N	467,53	95°C
8.4		·-N	447,50	86°C
8.5		· -N	481,94	186°C
8.6	. N Me	- n	440,51	196-198
8.7	N-Me	·-~	440,51	100 (Zers.)
8.8	N-Me	·-v	440,51	159
8.9	. Ne		440,51	
8.10	N-Me	•—иин	441,49	
8.11	N-Me	- — N _ NН	441,49	
8.12	, Me	.— м — мн	441,49	
8.13	·	·—n—nH	441,49	
8.14	N-Me	·-\(\)	454,33	
8.15	. Me	,	454,33	
8.16	N-Me	\	454,33	
8.17	, Ms	·	454,33	

Beispiel Nr.	R¹	G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
8.18	N—i-Prop	· —n	468,56	
8.19	, i-Prop	N	468,56	

Beispiel 9.0

5

10

15

Herstellung von 2-{[2-(2,5-Dioxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

193 mg (0,5 mMol) an 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(3-

trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 20 ml Dichlormethan mit 0,21ml (1,5 mMol) Triethylamin versetzt und bei Raumtemperatur tropfenweise mit einer Lösung von 93 mg (0,6 mMol) Bernsteinsäuredichlorid in 3 ml Methylenchlorid versetzt. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur wird mit Methylenchlorid verdünnt und nacheinander mit Wasser, gesättigter Natriumhydrogenkarbonatlösung und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Anschliessend wird die organische Phase getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Isolute (Fa. Separtis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid:Ethanol= 100:0 bis 95:5 chromatographiert. Man erhält 120mg (51% der Theorie) an 2-{[2-(2,5-Dioxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-

20 benzamid.

(MS: m/e 468)

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

Beispiel 9.1

5

 $2-\{[2-(3,5-Dioxo-morpholin-4-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid \\$

Schmelzpunkt 201,9°C

Beispiel 10.0

Herstellung von 2-[(2-(3-Chlorpropansulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

5

10

15

135 mg (0,35 mMol) 2-[(2-Amino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 10 ml Dichlormethan mit 62 mg (0,35 mMol) 3-Chlorpropansulfonsäurechlorid und 49 µl (0,35 mmol) Triethylamin versetzt und 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird einmal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über eine Flash-Chromatographie (5 g Isolute) mit einem Gradienten von Dichlormethan: Ethanol=100:0 bis 90:10 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 67 mg (36 % der Theorie) an 2-[(2-(3-Chlorpropansulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid.

(MS (CI): 491 (100 %, M+H-HCI))

Beispiel 11.0

Herstellung von 2-{[2-(1,1-Dioxo- $1\lambda^6$ -isothiazolidin-2-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

5

10

15

58 mg (0,11 mMol) 2-[(2-(3-Chlorpropansulfonylamino-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid werden in 5 ml Ethanol suspendiert und mit 5 mg Natriumhydrid (55 % in Mineralöl) versetzt. Die Mischung wird 1 Stunde am Rückfluss erhitzt, mit 10 ml Wasser versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die wässrige Phase wird mit Natriumsulfat gesättigt und durch Rühren mit Ethylacetat über Nacht nochmals extrahiert. Nach dem Einengen der vereinigten Extrakte erhält man 50 mg (93 % der Theorie) 2-{[2-(1,1-Dioxo-1λ⁶-isothiazolidin-2-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid.

(MS (CI): 491 (100 %, M++H))

Beispiel 12.0

N-[2-(2-Hydroxy-ethyl)-2*H*-indazol-5-yl]-2-{[2-(3-methyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzamid

5

50mg (0,11mMol) *N*-[2-(2-Methoxy-ethyl)-2*H*-indazol-5-yl]-2-{[2-(3-methyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzamid werden in 5ml Methylenchlorid vorgelegt und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss bei –78°C tropfenweise mit 0,56ml Bortribromid (1molar in Methylenchlorid) versetzt. Man rührt 15min nach, entfernt das Kältebad und rührt dann noch 2h nach. Anschliessend wird mit Wasser versetzt, das Methylenchlorid abgezogen, mit Natriumhydrogenkarbonatlösung alkalisch gestellt und zweimal mit je 15ml Essigester extrahiert. Die gesammelte organische Phase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten von Methylenchlorid:Ethanol=100:0 auf 90:10 als Elutionsmittel chromatographiert und man erhält 27mg *N*-[2-(2-Hydroxy-ethyl)-2*H*-indazol-5-yl]-2-{[2-(3-methyl-ureido)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzamid.

20

10

15

In analoger Verfahrensweise eise werden aus den entsprechenden Methoxyverbindungen hergestellt

Beispiel Nr.	R ⁱ	R²	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
12.1	N-Me	. Д	459,51	187
12.2	. Con		459,51	228
12.3	N-OH		459,51	229
12.4	. N		459,51	
12.5	. Me	. Д	459,51	220

Herstellung der Zwischenverbindungen

Beispiel A

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Stufe 1

10 a) Herstellung von 2-Brompyridin-5-carbaldehyd

wird nach F.J.Romero-Salguerra et al.THL 40,859 (1999) hergestellt.

15

b) Herstellung von 2-Brom-isonicotinsäure

160 g (0,93 mol) 2-Brom-4-methyl-pyridin werden zu 152 g (0,96 mol)
Kaliumpermanganat in 4 l Wasser zugetropft. Anschließend wird eine Stunde unter Rückfluss gerührt, bevor noch einmal 152 g (0,96 mol)
Kaliumpermanganat zugegeben werden. Nach zwei weiteren Stunden des Nachrührens unter Rückfluss wird heiß über Celite abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Die wässrige Phase wird dreimal mit Dichlormethan ausgeschüttelt. Die wässrige Phase wird auf die Hälfte eingeengt und mit konzentrierter Salzsäure auf pH 2 eingestellt. Der ausgefallene Feststoff wird abgesaugt und bei 70 °C im Vakuum getrocknet. Es fallen 56,5 g weißes Festprodukt an.

15

Herstellung von 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin

Zu 56,5 g (280 mmol) 2-Brom-isonicotinsäure in 1,2 l THF werden 30,2 ml (295 mmol) Triethylamin zugegeben. Anschließend wird auf –10 °C abgekühlt und tropfenweise mit 38,2 ml (295 mmol) Chlorameisensäureisobutylester versetzt. Nachdem eine Stunde bei –10 °C nachgerührt worden ist, wird auf –70 °C abgekühlt und tropfenweise mit 590 ml (590 mmol) LiAlH₄-Lösung (1M in THF) versetzt. Nach einer Stunde des Nachrührens bei –70 °C lässt man auf –40 °C kommen. Es werden 600 ml 50 % Essigsäure zugegeben. Über Nacht wird bei Raumtemperatur gerührt. Die unlöslichen Bestandteile werden abgesaugt, und das Filtrat wird eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Hexan und Hexan/Essigester 1:1 gereinigt. Es fallen 28,0 g weißes erstarrendes Öl an.

Herstellung von 2-Brom-4-formyl-pyridin:

- Zu 28,0 g (148,9 mmol) 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin in 500 ml
 Dichlormethan werden 149 g (1714 mmol) Braunstein in 6 Stunden zudosiert.
 Anschließend wird 48 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Es wird über
 Celite abgesaugt und eingeengt. Es fallen 16,4 g erstarrendes weißes Öl an.
- 25 2-Brom-4-formyl-pyridin kann auch nach THL 42, 6815 (2001) aus 2-Brom-4-Picolin in 2 Stufen hergestellt werden.

PCT/EP2003/007964

Stufe 2

5

Herstellung von 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid

3,46 g (13,17 mMol) 2-Amino-*N*-isochinolin-3-yl-benzamid werden in 50 ml Methanol vorgelegt, mit 1,5 ml Eisessig sowie 2,45 g (13,17 mMol) 2-Brompyridin-5-carbaldehyd versetzt und für 24 Stunden unter Argon und

Feuchtigkeitsausschluss bei Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wird mit 828 mg (13,17 mMol) Natriumcyanoborhydrid versetzt und weitere 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen unter Vakuum wird der Rückstand in verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung aufgenommen und abgesaugt. Der erhaltene Rückstand wird in wenig Essigester ausgerührt und nochmals abgesaugt. Der dabei erhaltene Rückstand wird über Kieselgel mit Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 3,27 g (57 % der Theorie) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid.

5

10

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-isochinolin-3-yl-benzamid

2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluormethyl-phenyl)-benzamid

Beispiel B

1.Stufe

5 Herstellung von 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester

6,04 g (40 mmol) Anthranilsäuremethylester in 600 ml Methanol werden mit 3,2 ml Essigsäure und 7,4 g (40 mmol) 2-Brompyridin-4-carbaldehyd versetzt und bei 40° C über Nacht gerührt. Hierauf werden 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und bei 40° C über Nacht gerührt. Es werden nochmals 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugegeben und übers
 Wochenende bei 40° C gerührt. Es wird mit Wasser versetzt und weitgehend eingeengt. Die wässrige Phase wird mit Essigester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan und Hexan/Essigester 1:3 und Hexan/Essigester 1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 10,0 g (78 % der Theorie) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure-

methylester als farbloses Öl.

Beispiel C

1.Stufe

10

15

an.

5 Herstellung von 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure

10,0 g (31,2 mmol) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure-methylester werden in 290 ml Ethanol gelöst und mit 31,2 ml 2 M Natronlauge versetzt. Nachdem über Nacht bei Raumtemperatur gerührt worden ist, wird das Ethanol abgezogen, und die wässrige Phase wird mit Essigester ausgeschüttelt. Die wässrige Phase wird mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Der gebildete Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Es fallen 5,93 g (62 %) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure in Form eines weißen Feststoffes

2.Stufe

Herstellung von 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-methyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid

5

0,500 g (1,6 mmol) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure, 0,471 g 10 (3,2 mmol) 2-Methyl-2H-indazol-6-ylamin, 0,4 ml (3,68 mmol) N-Methylmorpholin und 0,729 g (1,92 mmol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) in 25 ml Dimethylformamid werden 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Dimethylformamid wird im Ölpumpenvakuum abgezogen. Der verbleibende Rückstand wird in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung aufgenommen. Es wird dreimal mit 15 Essigester extrahiert, und die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan: Aceton=100:0 bis 50:50 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 0,669 g (96 % der Theorie) 2-[(2-Brom-pyridin-4ylmethyl)-amino]-N-(2-methyl-2H-indazol-6-yl)-benzamid in Form eines beigen 20 Schaums.

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-methyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid

5

10

15

NH Br Me

2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-6-yl)-benzamid

2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-5-yl)-benzamid

Beispiel D

Stufe 1

10

15

Herstellung von 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-

5 benzoesäuremethylester

870 mg (2,78 mMoI) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester, 53 mg (0,28 mMoI) Kupfer (I) jodid, 1,126g (5,5 mMoI) Kaliumphosphat und 0,26 ml (3,6 mMoI) Pyrolidin-2-on werden in 15 ml Dioxan 8 Stunden am Rückfluss erhitzt. Nach Zugabe von Wasser wird das Dioxan im Vakuum abdestilliert, mit ca. 12%iger Ammoniaklösung alkalisch gestellt und mehrfach mit Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte Essigesterphase wird gewaschen, getrocknet filtriert und eingeeengt. Als Rückstand erhält man 700 mg (77% der Theorie) an 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzoesäuremethylester als Rohprodukt, der ohnen weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt wird.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
·-n	327,3	
N_NH	326,4	
N_Me	341,4	

5

15

Stufe 3

Herstellung von 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-

10 benzoesäure

700 mg (2,15 mMol) 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzoesäuremethylester werden in 15 ml Methanol mit 2,7 ml 1N-Natronlauge versetzt und 1 Stunde zum Rückfluss erhitzt. Nach Abdestillieren des Methanol im Vakuum wird mit Wasser verdünnt und einmal mit Essigester geschüttelt. Die

wässrige Phase wird mit 5 ml 1-mol. Zitronensäurelösung versetzt und über Nacht gerührt. Die feste Fällung wird abgesaugt und scharf getrocknet. Man erhält 600 mg 2-{[2-(2-Oxo-pyrrolidin-1-yl)-pyridin-4-ylmethyl]-amino}-benzoesäure, die als Rohprodukt in die nächste Stufe eingesetzt wird.

5

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

10

 R^2 , R^3 , Y und Z = G

G	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)	
N_0	313,3		
- — м мн	312,3		
N_Me	326,4		

Beispiel E

5

10

15

Herstellung von 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1-methyl-1H-indazol-5-yl)-benzamid und 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-methyl-2H-indazol-5-yl)-benzamid

4,22g (10mMoI) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1*H*-indazol-5-yl)-benzamid werden in 30ml Dimethylformamid unter Eiskühlung mit 3,6g (11mMol) Cäsiumkarbonat und 0,68ml (11mMol) Methyljodid versetzt und über Nacht bei Raurntemperatur gerührt. Es wird dann in 250ml eiskaltes Wasser eingerührt, 15 min. weitergerührt und abgesaugt. Der Filterkuchen wird scharf getrocknet und über Kieselgel mit einem Gradienten von Essigester:Hexan=1:1 bis 100:0 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,79g (41% d.Th.) an 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-methyl-1*H*-indazol-5-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt 173,8°C sowie 830mg (19%d.Th.) an 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-methyl-2*H*-indazol-5-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt 183,8°C.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-isopropyl-1*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
- 5 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-isopropyl-2*H*-indazol-5-yl)-benzamid
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-ethyl-1*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-ethyl-2H-indazol-5-yl)-
- 10 benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-[2-methoxyethyl]-1*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[2-methoxyethyl]-2*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-[cyanomethyl]-1*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[cyanomethyl]-2*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1-[2-dimethylaminoethyl]-1H-
- 20 indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[2-dimethylaminoethyl]-2*H*-indazol-5-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-methyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid,
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-methyl-2H-indazol-6-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-isopropyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-isopropyl-2H-indazol-6-yl)-
- 30 benzamid,
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-ethyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid.

- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-ethyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid,2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-[2-methoxyethyl]-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid,
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[2-methoxyethyl]-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid,
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-[cyanomethyl]-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid und
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[cyanomethyl]-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid.
- 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-[2-dimethylaminoethyl]-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid und
 - 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-[2-dimethylaminoethyl]-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid,

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964 65

Die nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

5

Für die Versuche benötigte Lösungen

Stammlösungen

Stammlösung A: 3mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70°C)

10 Stammlösung B: g-33P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10 mg/ ml in Wasser

Lösung für Verdünnungen

15 Substratlösemittel: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

Magnesiumchlorid

Enzymlösung: 120 mM Tris/ HCI, pH 7,5, 10 µM Natriumvanadiumoxid

Anwendungsbeispiel 1

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

5

10

15

20

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10 µl Substratmix (10µl Vol ATP Stammlösung A + 25µCi g-33P-ATP (ca. 2,5 µl der Stammlösung B) + 30µl poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml Substratlösemittel), 10 µl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 µl Enzymlösung (11,25µg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich durchgemischt und bei 10 Minuten Raumtemperatur inkubiert. Anschließend gibt man 10µl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 µl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet, mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in μM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt.

Anwendungsbeispiel 2

Cytochrom P450 - Inhibition

Die Cytochrom P450 – Inhibition wurde entsprechend der Veröffentlichung von Crespi et al. (Anal. Biochem., 248, 188-190 (1997)) unter Verwendung von Baculovirus/ Insektenzellen-exprimierten, humanen Cytochrom P 450 Isoenzym (3A4) durchgeführt.

10 Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle dargestellt.

15

Beispiel Nr.	VEGFR II (KDR)	Cytochrom P450
	[nM]	Isoenzym 3A4
2.54 aus der	5	3,6
WO 00/27819		
38 aus der	180	4,6
WO 00/27820		
1.14	52	>30
3.24	12	14
3.30	10	5,5
6.2	41	>30
6.22	24	10
6.27	8	10
6.32	65	11

Aus dem Ergebnis ist deutlich die überlegene Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen gegenüber den bekannten Verbindungen zu erkennen.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

5

15

20

25

in der

10 X für CH oder N steht,

W für Wasserstoff oder Fluor steht.

A, B, D,

E und Q jeweils unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder

Kohlenstoff-Atom stehen, wobei im Ring nur maximal zwei

Stickstoffatome vorhanden sein können,

R¹ für Aryl oder Heteroaryl steht, welches gegebenenfalls ein-

oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen,

Hydroxy, C₁-C₁₂-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₂-

 C_6 -Alkinyl, Aralkyloxy, C_1 - C_{12} -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -alkyl,

Cyano-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO₂R⁶ oder -

OR⁵ substituiert sein kann, wobei das C₁-C₆-Alkyl

gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR⁵ oder -NR®R¹0

substituiert sein kann,

Y und Z jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung oder für

die Gruppe =CO, =CS oder =SO₂ stehen,

	R ² und R ³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe – $CONR^9R^{10}$, - SO^2R^6 , - COR^{11} , - COC_1 - C_6 -Alkyl, - $CO-C_1$ - C_6 -Alkyl- R^{11} ,
5		- NR ⁹ R ¹⁰ oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, C ₁ -C ₁₂ -
J		Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der
		Gruppe – NR^7R^8 , - OR^5 , - C_1 - C_6 -Alkyl- OR^5 , - SR^4 , - SOR^4 oder -
		SO_2R^6 substituiertes C_1 – C_6 -Alkyl, C_3 – C_{10} -Cycloalkyl, C_3 – C_6 -
		Cycloalkenyl, Aryl oder Heteroaryl stehen, oder
10	R², R³, Y	Cycloaikeriyi, Aryroder Preteroaryr Sterien, oder
10		gomeineem mit dem Cti eksteff Ateus einem 2.0 ultub
	und Z	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen
		gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der
		gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten
		kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
15		verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, C ₁ -C ₁₂ -
		Alkoxy, Halo-C ₁ -C ₆ -Alky I, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -alkyl oder mit der
		Gruppe =O, -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁵ substituiert
		sein kann,
	R⁴	für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Aryl oder Heteroaryl steht,
20	R⁵	für Wasserstoff, C_{1} - C_{12} -Alkyl, C_{3} - C_{10} -Cycloalkyl , C_{1} - C_{12} -
		Alkoxy, Halo-C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder Halo-C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl steht,
	R ⁶	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₁₂ -alkyl, Aryl oder
		Heteroaryl oder für die Gruppe - NR ⁸ R ¹⁰ steht, wobei das
		Aryl oder Heteroaryl selbst gegebenenfalls ein- oder
25		mehrfach, gleich oder verschieden mit C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -
		Alkoxy, Halogen oder Halo-C ₁ -C ₆ -alkoxy substituiert sein
		kann,
	R ⁷ und R ⁸	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₁₂ -Alkyl
		stehen,
30		und
	R ⁹ und R ¹⁰	unabhängig voneinander für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₂ -C ₆ -
	. Carra i	Alkenyl, Aryl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl oder für die Gruppe –
		·

5

10

15

25

30

CONR⁷R⁸, oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Aryl, Morpholino, Hydroxy, Halogen, C₁-C₁₂-Alkoxy oder für die Gruppe –NR⁷R⁸ substituiertes C₁-C₁₂-Alkyl stehen, wobei das Aryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkoxy oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann,

oder

R⁹ und R¹⁰ gemeinsam einen 5-8-gliedrigen Ring bilden, der weitere Heteroatome enthalten kann, und

für C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl, Hydroxy-C₁-C₆-alkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl oder Naphthyl steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie deren Isomeren, Diastereomeren, Tautomeren und Salze.

 Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der

20 ★ für CH steht,

w für Wasserstoff steht,

A, B, D,

E und Q als Ring gemeinsam für Pyridyl steht,

für Aryl oder Heteroaryl steht, welches gegebenenfalls einder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_4 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, Aralkyloxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -alkyl, Cyano- C_1 - C_6 -alkyl oder mit der Gruppe =0, -SO $_2$ R 6 oder -OR 5 substituiert sein kann, wobei das C_1 - C_6 -Alkyl gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR 5 oder -NR 9 R 10 substituiert sein

kann,

Y und Z jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung stehen,

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe -CONR9R10, -SO2R6, -COR11, -COC1-C6-Alkyl, -CO-C₁-C₆-Alkyl-R¹¹, -NR⁹R¹⁰ oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-5 Alkyl oder mit der Gruppe -NR⁷R⁸, -OR⁵, C₁-C₅-Alkyl-OR⁵, -SR4, -SOR4 oder -SO₂R6 substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Heteroaryl stehen, oder R^2 , R^3 , Y10 gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen und Z gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-15 Alkoxy, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =0, -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁶ substituiert sein kann, für C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder Heteroaryl steht, R⁴ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy, R⁵ 20 C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder Halo-C₃-C₆-Cycloalkyl steht, R^6 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl, Heteroaryl oder für die Gruppe -NR9R10 steht, wobei das Aryl oder Heteroaryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-25 Alkoxy, Halogen oder Halo-C₁-C₆-alkoxy substituiert sein kann, unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl R7 und R8 stehen, R9 und R10 unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-30 Alkenyl, Aryl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder für die Gruppe -CONR⁷R⁸, oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach,

WO 2004/013102 PCT/EP2003/007964

gleich oder verschieden mit Aryl, Morpholino, Hydroxy, Halogen, C_1 - C_{12} -Alkoxy oder für die Gruppe $-NR^7R^8$ substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl stehen, wobei das Aryl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C_1 - C_6 -Alkoxy oder Halo- C_1 - C_6 -alkyl substituiert sein kann, und

R¹¹ für C,-C₅-Alkvl.

für C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkyl, Hydroxy-

 C_1 - C_6 -alkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl

oder Naphthyl steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₈-Alkyl oder

Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie

deren Isomeren, Diastereomeren, Tautomeren und Salze.

15

25

30

10

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und
 in der

X für CH steht,

W für Wasserstoff steht,

20 A, B, D,

E und Q als Ring gemeinsam für Pyridyl steht,

R¹ für Phenyl, Chinolinyl, Isochinolinyl oder Indazolyl steht, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-

Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-alkyl oder Cyano-C₁-C₆-

alkyl substituiert sein kann, wobei das C₁-C₆-Alkyl

gegebenenfalls auch mit der Gruppe -OR5.oder -NR9R10

substituiert sein kann,

Y und Z jeweils unabhängig voneinander für eine Bindung oder für

die Gruppe =CO stehen.

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für die Gruppe –CONR⁹R¹⁰, -SO₂R⁶, -COR¹¹, -COC₄-C₆-Alkyl, -CO-

 C_1 - C_6 -Alkyl- R^{11} , -NR 9 R 10 oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit der Gruppe –NR 7 R 8 oder -OR 5 substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl oder Phenyl stehen, oder

 R^2 , R^3 , Y

10

15

20

25

30

und Z

 R^6

R9 und R10

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen 3-8 gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der gegebenenfalls weitere Heteroatome im Ring enthalten kann und gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Hydroxy-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁶ substituiert sein kann,

R⁵ für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl steht,

für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl, Phenyl, Benzyl, Thiophenyl oder Pyridyl steht, wobei das Phenyl, Benzyl, Thiophenyl und Pyridyl selbst gegebenenfalls einoder mehrfach, gleich oder verschieden mit C_1 - C_6 -Alkoxy, Halogen oder Halo- C_1 - C_6 -Alkoxy substituiert sein kann,

R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, Phenyl, Biphenyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Naphthyl oder für die Gruppe –CON⁷R⁸ oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Phenyl, Morpholino, Hydroxy, Halogen, C₁-C₁₂-Alkoxy oder mit der Gruppe –NR⁷R⁸ substituiertes C₁-C₆-Alkyl stehen, wobei das Phenyl selbst gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkoxy oder Halo-C₁-C₆-alkyl substituiert sein kann, und

R¹¹

5

für C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkyl, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, Phenyl, Pyridyl, Biphenyl oder Naphthyl steht, wobei das Phenyl selbst ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C_1 - C_6 -Alkyl oder Halo- C_1 - C_6 -alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie deren Isomeren, Diastereomeren, Tautomeren und Salze.

- 4. Arzneimittel, umfassen mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel I.
- Arzneimittel gemäß Anspruch 4, zur Verwendung bei Tumor- oder 5. Metastasenwachstum, Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. 15 Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische 20 mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotischen Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, Gefäßprothetik oder Einsetzen von 25 mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, und als Immunsuppressiva, und zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

30

6. Arzneimittel gemäß Anspruch 5, zur Verwendung als VEGFR Kinase 3 - Inhibitor der Lymphangiogenese.

7. Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 und Arzneimittel, gemäß den Ansprüchen 4 bis 6, mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.

5

8. Verwendung der Verbindungen der Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

10

 Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.

15

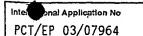
- 10. Verwendung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 bei Tumor- oder Metastasenwachstum, Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative
- Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative
 Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und
 zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach
 Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem
 Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von
 Gefäßen, wie z. B. Stents, und als Immunsuppressiva, undzur
- Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

11. Verbindungen der allgemeinen Formeln II, Ila und III

5

in denen A, B, D, E, Q, W, X, Y, Z, R² und R³ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und M für Halogen, FG für eine Flucht-gruppe wie z.B. Halogen, O-Triflat, O-Mesylat, O-Tosylat oder Sulfon und R³ für C₁-C₆-Alkyl oder Wasserstoff stehen, als Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I.

10



	3/07964
CO7D401/04 CO7D413/14 CO7D401/14 CO7D413/04 CO7D	0409/12 0417/10 035/00
FIELDS SEARCHED	
nimum documentation scarched (classification system followed by classification symbols)	
PC 7 C07D A61K	
cumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields	searched
ectronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms use	d)
PO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data	
DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
tegury Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
The state of the s	Tick an io dain No.
WO 02 055501 A (AMGEN INC) 18 July 2002 (2002-07-18) abstract claims 1,6,7	1-11
page 173 -page 178; examples 16,17,19-21,24-26	
page 181 -page 182; examples 31,33,34	
page 198; example 62	
page 201; example 66 R1=H,R8=amino,hal	
page 203 -page 205; table 1	
R1=H,R8=ha1,amino,Y=NHCH2 page 209 -page 214; table 3	
-/	
X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed	d in annex.
Special categories of cited documents :	
document defining the general state of the art which is not or priority date and not in conflict wit opposite and the principle or the document defining the general state of the art which is not clied to understand the principle or the document defining the general state of the art which is not clied to understand the principle or the document published after the in	h the application but
tivention invention 'earlier document but published on or after the international filling date invention 'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	claimed invention
document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the complete stabilish the publication date of another claims of the second tracers (see provided).	tocument is taken alone claimed invention
other means or document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or ments, such combined with one or ments, such combination being obvi	nore other such docu-
document published prior to the international filing date but	nt family
later than the priority date claimed *&* document member of the same pater	
ate of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search	earch report
	earch report
ate of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search	earch report

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Intermenal Application No
PCT/EP 03/07964

		PCT/EP 03	7 07 90 4
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
Category °		Relevant to ctaim No.	
P,X	WO 03 048158 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO; HAN WEI (US); QIAO JENNIFER (US); HUZILU) 12 June 2003 (2003-06-12) claims page 253 -page 254; example 49		1,4
Ρ,Χ	WO 02 090352 A (SCHERING AG ;ERNST ALEXANDER (DE); HABEREY MARTIN (DE); HUTH ANDRE) 14 November 2002 (2002-11-14) claims page 60FF; examples page 81FF; examples		11
P,X	WO 02 066470 A (AMGEN INC) 29 August 2002 (2002-08-29) claims page 270; example 138		11
A	WO 01 85691 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT GMBH; NOVARTIS AG (CH); SEIDELMANN DIETER) 15 November 2001 (2001-11-15) abstract page 21, line 26 -page 22, line 15 claims		

International application No.
PCT/EP 03/07964

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
searc	Although Claims 8-10 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition.					
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Into	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: See supplementary sheet					
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remark	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.					

International application No. PCT/EP 03/07964

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, as follows:

1. Claims: 1-10

compounds of formula (I) for combating diseases triggered by persistent angiogenesis.

2. Claim: 11 (in part)

intermediate products of formula (II) for producing compounds of formula (I).

3. Claim: 11 (in part)

intermediate products of formula (IIa) for producing compounds of formula (I).

4. Claim: 11 (in part)

intermediate products of formula (III) for producing compounds of formula (I).

Information on patent ramily members

Interconal Application No PCT/EP 03/07964

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 02055501 A	18-07-2002	US CA EP WO US	2002147198 A 2434274 A 1358161 A 02055501 A 2003134836 A	1 18-07-2002 2 05-11-2003 2 18-07-2002
WO 03048158 A	12-06-2003	WO WO	03048081 A 03048158 A	
WO 02090352 A	14-11-2002	DE DE DE WO	10123574 A 10125294 A 10164590 A 02090352 A	1 21-11-2002 1 10-07-2003
WO 02066470 A	29-08-2002	US BR CA EE EP HU NO WO US	2003125339 A 0206435 A 2434277 A 200300324 A 1358184 A 0302598 A 20033181 A 02066470 A 2003225106 A	23-09-2003 1 29-08-2002 15-12-2003 1 05-11-2003 2 28-11-2003 11-09-2003 1 29-08-2002
WO 0185691 A	15-11-2001	DE AU WO US	10023485 A 6028901 A 0185691 A 2003176469 A	20-11-2001 1 15-11-2001

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 03/07964

A. KLASSIF IPK 7	TZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D213/74 C07D401/12 C07D213/7 C07D401/04 C07D413/14 C07D401/1	3 C07D213/75 C07D 4 C07D413/04 C07D	409/12 417/10
	C07D213/61 C07D417/04 A61K31/44	A61P19/00 A61P	35/00
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass		
	SCHIERTE GEBIETE		
Recherchiert IPK 7	ter Mindestprütstoff (Klasstlikatlonssystem und Klassifikatlonssymbole C07D A61K)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	reit diese unter die recherchierten Gebiete	e fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-Int	ternal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data	a, WPI Data	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02 055501 A (AMGEN INC) 18. Juli 2002 (2002-07-18) Zusammenfassung Ansprüche 1,6,7 Seite 173 -Seite 178; Beispiele 16,17,19-21,24-26 Seite 181 -Seite 182; Beispiele 3 Seite 198; Beispiel 62 Seite 201; Beispiel 66 R1=H,R8=amino,hal Seite 203 -Seite 205; Tabelle 1 R1=H,R8=hal,amino,Y=NHCH2 Seite 209 -Seite 214; Tabelle 3	1,33,34 /	1-11
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonder 'A' Veröffr aber 'E' ällerer Amme 'L' Veröffr schei ande soll o ausg 'O' Veröff eine 'P' Veröff dem	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eröhn) lentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anmenledatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tälli werden, wenn die Veröffentlichung in Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachmar "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbi	ht worden ist und mit der urz zum Verständnis des der is oder der ihr zugrundellegenden eutung, die beanspruchte Erfindung lichung nicht als neu oder auf rachtet werden eutung, die beanspruchte Erfindung gkeit beruhend betrachtet uit einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und un naheiliegend ist en Patenttamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 17. Dezember 2003	Absendedatum des internationalen F	recrier chenderichts
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31–70) 340–3016	Bevoltmächtigter Bodiensteler Stix-Malaun, E	

5

Intermales Aktenzeichen
PCT/EP 03/07964

		03/0/904
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	15
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 03 048158 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO; HAN WEI (US); QIAO JENNIFER (US); HUZILU) 12. Juni 2003 (2003-06-12) Ansprüche Seite 253 -Seite 254; Beispiel 49	1,4
Ρ,Χ	WO 02 090352 A (SCHERING AG ;ERNST ALEXANDER (DE); HABEREY MARTIN (DE); HUTH ANDRE) 14. November 2002 (2002-11-14) Ansprüche Seite 60FF; Beispiele Seite 81FF; Beispiele	11
Ρ,Χ	WO 02 066470 A (AMGEN INC) 29. August 2002 (2002-08-29) Ansprüche Seite 270; Beispiel 138	11
A	WO 01 85691 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT GMBH; NOVARTIS AG (CH); SEIDELMANN DIETER) 15. November 2001 (2001-11-15) Zusammenfassung Seite 21, Zeile 26 -Seite 22, Zeile 15 Ansprüche	

PCT/EP 03/07964

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Pur	nkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:	
1. X Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich	
Obwohl die Ansprüche 8-10 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgef gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammenset	führt und Zung.
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Telle der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig en daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	itsprechen,
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt si	ind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)	
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:	
siehe Zusatzblatt	
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.	
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der e zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgeford	eine dert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.	sich dieser
4. Der Änmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Anspr	Recher- rüchen er-
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersp X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Wi	

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-10

Verbindungen der Formel (I) zur Bekämpfung von Krankheiten, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden.

2. Anspruch : 11(Teil)

Zwischenprodukte der Formel (II) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I).

3. Anspruch : 11(Teil)

Zwischenprodukte der Formel (IIa) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I).

4. Anspruch: 11(Teil)

Zwischenprodukte der Formel (III) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I).

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

Intermales Aktenzekhen
PCT/EP 03/07964

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 02055501 A	18-07-2002	US CA EP WO US	2002147198 / 2434274 / 1358161 / 02055501 / 2003134836 /	A1 A2 A2	10-10-2002 18-07-2002 05-11-2003 18-07-2002 17-07-2003
WO 03048158 A	12-06-2003	WO WO	03048081 03048158		12-06-2003 12-06-2003
WO 02090352 A	14-11-2002	DE DE DE WO	10123574 10125294 10164590 02090352	Al Al	28-11-2002 21-11-2002 10-07-2003 14-11-2002
WO 02066470 A	29-08-2002	US BR CA EE EP HU NO WO US	2003125339 0206435 2434277 200300324 1358184 0302598 20033181 02066470 2003225106	A A1 A1 A1 A2 A	03-07-2003 23-09-2003 29-08-2002 15-12-2003 05-11-2003 28-11-2003 11-09-2003 29-08-2002 04-12-2003
WO 0185691 A	15-11-2001	DE AU WO US	10023485 6028901 0185691 2003176469	A A1	22-11-2001 20-11-2001 15-11-2001 18-09-2003

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
D covers

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.